(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



/////

(43) 国際公開日 2001年4月26日(26.04.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/29187 A1

(51) 国際特許分類7:

C12N 1/21.

9/10, 15/54 // (C12N 1/21, C12R 1:465)

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/07135

(22) 国際出願日:

2000年10月13日(13.10.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/295649

1999年10月18日(18.10.1999) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 味の素株 式会社 (AJINOMOTO CO., INC.) [JP/JP]; 〒104-0031 東京都中央区京橋1丁目15番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 田口精一 (TAGUCHI, Seiichi) [JP/JP]; 〒350-1123 埼玉県川越市 脇田本町31-16 グリーンプラザ201号 Saitama (JP). 百 瀬春生 (MOMOSE, Haruo) [JP/JP]: 〒247-007! 神奈 川県鎌倉市玉縄2丁目24番2号 Kanagawa (JP).

(74) 代理人: 中村 稔、外(NAKAMURA, Minoru et al.); 〒100-8355 東京都千代田区丸の内3丁目3番1号 新東 京ビル646号 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL. IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

[続葉有]

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING MICROORGANISM-ORIGIN TRANSGLUTAMINASE

(54) 発明の名称: 微生物由来トランスグルタミナーゼの製造法

(57) Abstract: A process for the secretory production of transglutaminase by using a microorganism. A process for the mass production of transglutaminase characterized by comprising culturing a bacterium belonging to the genus Streptomyces which has an expression plasmid carrying a transglutaminase gene originating in actinomycetes and the inherent (intact) promoter thereof, thus making the bacterium to secret protransglutaminase in the early stage to the medium stage of the culture, and then cutting off and removing the pro-structure with Streptomyces-origin protease, etc. in the latter stage of the culture to thereby give matured (active) transglutaminase.

(57) 要約:

本発明は、微生物によるトランスグルタミナーゼの分泌生産方法に 関する。

本発明は、放線菌由来のトランスグルタミナーゼ遺伝子およびその 本来の(天然の)プロモーターを含む発現プラスミドを有するストレ プトマイセス属細菌を培養することにより、培養初期から中期にはプ ロトランスグルタミナーゼを分泌させ、培養後期にはストレプトマイ セス属細菌に由来するプロテアーゼ等でプロ構造体を切断除去するこ とにより成熟型(活性型)のトランスグルタミナーゼを取得すること を特徴とする、トランスグルタミナーゼの多量製造方法である。

WO 01/29187 A1

(84) 指定国 /広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: 国際調査報告書

(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, 2文字コード及び他の略語については、定期発行される LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

明細書

微生物由来トランスグルタミナーゼの製造法

発明の背景

本発明はストレプトマイセス・リビダンス(Streptomyces lividans)(以下、S. lividansと略すことがある)の宿主-ベクター系を用いて、遺伝子組換え法により放線菌由来のトランスグルタミナーゼを分泌生産させる方法に関するものである。本発明によって分泌生産されるトランスグルタミナーゼは食品加工や医薬等に幅広く利用されている。

本発明によって分泌生産されるトランスグルタミナーゼはタンパク質のベブチド鎖内にある γ -カルボキシアミド基のアシル転移反応を触媒する酵素である。本酵素をタンパク質に作用させると、 ε - (γ -Glu)-Lys 架橋形成反応、Glnの脱アミド化によるGlu への置換反応が起こりうる。このトランスグルタミナーゼは、ゼリー等のゲル化食品、ヨーグルト、チーズ、あるいはゲル状化粧品などの製造や食肉の肉質改善等に利用されている(特公平1-50382)。また、熱に安定なマイクロカブセルの素材、固定化酵素の担体などの製造に利用されているなど、産業上利用性の高い酵素である。

トランスグルタミナーゼはこれまでに動物由来のものと微生物由来のもの(マイクロービアルトランスグルタミナーゼ:以下「MTG」という)が知られている。前者は、カルシウムイオン依存性の酵素で、動物の臓器、皮膚、血液などに分布している。例えば、モルモット肝臓トランスグルタミナーゼ(K. Ikura et al. Biochemistry 27 2898(1988))、ヒト表皮ケラチン細胞トランスグルタミナーゼ(M. A. Phillips et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87 9333(1990))、ヒト血液凝固因子XIII(A. Ichinose et al. Biochemistry 25 6900(1990))などがある。

後者については、ストレプトバーチシリウム版の菌から、カルシウム非依存性のものが発見されている。例えば、ストレプトバーチシリウム・グリセオカルネウム(Streptoverticillium griseocarneum)IFO 12776 、ストレプトバーチシリウム・シナモニウム(Streptoverticillium cinnamoneum sub sp. cinnamoneum)(以下、S.cinnamoneumと略すことがある)IFO 12852 、ストレプトバーチシリウム・モバラエンス(Streptoverticillium mobaraense)(以下、S.mobaraen seと略すことがある)IFO 13819 等があげられている(特開昭64-27471)。これらの微生物が生産するトランスグルタミナーゼの一次構造はペプチドマッピング及び遺伝子構造解析の結果、動物由来のものとは相同性を全く持たないことが判明している(ヨーロッパ特許公開公報0 481 504 A1)。

微生物由来トランスグルタミナーゼ(MTG)は、上記菌類等の培養物から精製操作をへて製造されているため、供給量、効率等の点で問題があった。また、遺伝子工学的手法によるトランスグルタミナーゼの製造も試みられている。トランスグルタミナーゼタンパク質およびその遺伝子については例えば、特開昭64-27471、Biosci. Biotech. Biochem., 58, 82-87(1994)、Biosci. Biotech. Biochem., 58, 88-87(1994)、Biosci. Biotech. Biochem., 58, 88-92(1994)、特開平5-199883、Biochimie, 80, 313-319(1998)、Eur. J. Biochem., 257, 570-576(1998), WO 9606931、WO 9622366などに報告されており、これらには例えばS.lividans、アスペルギルス・オリザエ(Aspergillus ory zae)、大腸菌(Eshcherichia coli)(以下、E.coliと略することがある)等の宿主ーベクター系での発現生産に関する報告がなされている。また、E.coli、酵母等の微生物における分泌発現(特開平5-199883)による方法とE.coliでMTGを不活性融合タンパク質封入体として発現させた後、この封入体をタンパク質変性剤で可溶化し、脱変性剤処理を経て再生させることにより活性をもつMTGを生産する方法(特開平6-30771)が報告されている。しかしながら、従来の方法による微生物による分泌発現においては、その発現量が非常に少ないという問題点が指

摘される。ストレプトマイセスにおけるトランスグルタミナーゼの分泌生産に関しては、具体的な分泌蓄積量の記載がある例として、ストレプトマイセス・リビダンスを宿主とする遺伝子組換え法でストレプトバーチシリウム・モバラエンス由来のトランスグルタミナーゼ遺伝子を導入した報告があるが、その分泌量は0.1mg/1程度でしかない(Biosci.Biotech.Biochem., 58, 82-87(1994); 特開平5-199883)。

発明の開示

÷

本発明は、ストレプトマイセス属細菌にトランスグルタミナーゼを多量に分泌 生産させることによって、トランスグルタミナーゼを多量に製造する方法を提供 することを目的とする。

本発明の方法は、放線菌ストレプトマイセスの宿主-ベクター系を用いて、放線菌由来のトランスグルタミナーゼ遺伝子、すなわちシグナルベプチド領域とプロ構造領域および成熟体構造領域、並びに当該トランスグルタミナーゼ遺伝子の発現を制御するその本来の(天然の)プロモーター領域を用いて、ストレプトマイセス属細菌内で高発現可能な発現型プラスミドを構築し、この発現型プラスミドをストレプトマイセス属細菌に導入し、培養することにより、培養初期から中期にはプロ構造部の付加したトランスグルタミナーゼ(プロトランスグルタミナーゼ)を分泌させ、培養後期にはプロ構造体をストレプトマイセス属細菌に由来するプロテアーゼ等で切断除去することにより成熟型(活性型)のトランスグルタミナーゼを取得することを特徴とする、トランスグルタミナーゼの多量製造方法である。

図面の簡単な説明

図1は、発現用プラスミドpUJ-MTGの構築手順を示す。

発明を実施するための最良の形態

本発明の方法により、ストレプトマイセス属細菌が宿主ーベクター系として用いられ、トランスグルタミナーゼ遺伝子の本来のプロモーターの下流にプロ構造部を含むトランスグルタミナーゼ (プロトランスグルタミナーゼ) 遺伝子を結合した発現構築物が作製され、これがストレプトマイセス属細菌中に導入され、発現され、菌体外に分泌されたプロトランスグルタミナーゼが更にそのストレプトマイセス属自身が生産するプロテアーゼ等によって切断除去されることにより、成熟型 (活性型)のトランスグルタミナーゼが多量に得られる。

分泌型タンパク質は一般にはプレベプチドまたはプレプロベプチドとして翻訳され、その後、翻訳後修飾を受けて成熟型タンパク質になることが知られている。すなわち、一般に、プレベプチドまたはプレプロベプチドとして翻訳された後、シグナルベプチド(「プレ部分」)が切断されて成熟ベプチドまたはプロベプチドに変換され、プロベプチドはプロテアーゼによってさらにプロ部分が切断されて成熟型ベプチドになることが知られている。トランスグルタミナーゼはそのようなタンパク質の一つである。本明細書において、シグナルベプチドおよびプロ部分の両方を有するトランスグルタミナーゼ、すなわち、一次翻訳産物を「プレプロトランスグルタミナーゼ」と称することがあり、またシグナルベプチドを有しないがプロ部分を有するトランスグルタミナーゼを「プロトランスグルタミナーゼ」と称することがある。プロトランスグルタミナーゼのプロ部分は「プロ構造部」または単に「プロ構造部」と称することもあり、本明細書においてトランスグルタミナーゼの「プロ構造部/プロ構造」とタンパク質の「プロ部分」とは互換的に使用される。従って、「プロトランスグルタミナーゼ」は「プロ構造部を付加したトランスグルタミナーゼ」とも称される。

本明細書においてプロ部分を「切断除去」したタンパク質とは、ペプチド結合

を切断することによってプロ部分を構成する少なくとも1以上のアミノ酸を除去したタンパク質をいい、そのN末端領域が天然の成熟型タンパク質のものと完全に一致するタンパク質、および、そのタンパク質の活性を有する限り、天然のタンパク質に比較してN末端にプロ部分に由来する1以上の余分のアミノ酸を有するものおよび天然の成熟型タンパク質よりもアミノ酸配列が短いタンパク質も含まれる。また、本明細書において「成熟型トランスグルタミナーゼ」と「活性型トランスグルタミナーゼ」は同じ意味で使用される。

本発明に使用される遺伝子構築物は、一般にプロモーター、プレプロトランスグルタミナーゼをコードする核酸断片、およびストレプトマイセス属細菌中で目的タンパク質遺伝子を発現させるために必要な制御配列を含む適切な配列を適切な位置に有するものである。この構築物のために使用できるベクターは特に制限されず、ストレプトマイセス属細菌中で機能し得るものであればよく、プラスミドのように染色体外で自律増殖するものであっても細菌染色体に組み込まれるものであってもよい。ストレプトマイセス属細菌由来のプラスミドが好ましく、そのようなプラスミドとしては、例えばpIJ702(J.Gen.Microbiol.,129,2703-2714,(1983))、及びこれらを改良したプラスミド等が挙げられる。

本発明の方法において、ストレプトマイセス属細菌でトランスグルタミナーゼ 遺伝子を発現させるために利用できるプロモーターは放線菌のトランスグルタミナーゼ遺伝子の本来のプロモーターである。

ただし、放線菌においては、E.coliにおけるようにプロモーターのコンセンサス配列は明確になっておらず、プロモーター領域が必ずしも特定できない場合がある。このような場合、トランスグルタミナーゼの構造遺伝子及びその発現を制御するプロモーター領域を含むのに十分な長さの5'上流域を包含する遺伝子断片を利用すればよい。

本発明において利用できるトランスグルタミナーゼ遺伝子は特に限定されない

が、ストレプトバーチシリウム・シナモニウムIFO 12852、ストレプトバーチシリウム・グリセオカルニウムIFO 12776、 S.mobaraence IFO 13819、 ストレプトマイセス・リディカス(Streptomyces lydicus)(W096-06931)等の放線菌由来の分泌型トランスグルタミナーゼ遺伝子が好ましい。 S.cinnamoneumまたはS.mobaraens e由来のトランスグルタミナーゼ遺伝子が特に好ましく、それらのトランスグルタミナーゼ遺伝子の本来の (天然の) プロモーターと共に使用される。

配列表配列番号1に本発明者らが決定したS.cinnamoneum IF012852由来のトランスグルタミナーゼ遺伝子の5'上流域を一部含む全塩基配列を、および、配列番号2に該塩基配列にコードされるアミノ酸配列を示す。アミノ酸配列の1番目から32番目までがプレ部分の配列、33番目から86番目までがプロ部分の配列、87番目から416番目までが成熟型トランスグルタミナーゼの配列であると推定される。

また、配列表配列番号 3 にS. mobaraense IF013819由来のトランスグルタミナーゼ遺伝子の5'上流域の一部を含む全塩基配列を、および、配列番号 4 に該配列にコードされるアミノ酸配列を示す。アミノ酸配列の1番目から31番目までがプレ部分の配列、32番目から76番目までがプロ部分の配列、77番目から407番目までが成熟型トランスグルタミナーゼの配列である。

本発明に使用される遺伝子構築物のストレプトマイセス属細菌への導入方法は特に限定されず、通常よく用いられるプロトプラスト法(Gene, 39, 281-286(1985);特開平3-251182)、エレクトロポーレーション法(Bio/Technology, 7, 1067-1070(1989))等の方法を用いれば良い。また得られた形質転換体は通常よく用いられている方法や条件に従って培養すればよい。例えば、上記微生物を培養するための培地としては通常の炭素源、窒素源、無機イオンを含有する通常の培地でよい。さらに高い増殖性を得るためにはビタミン、アミノ酸等の有機微量栄養素やポリペプトン、酵母エキス等の天然素材を添加する事が望ましい。炭素源として

は、可溶性デンプン、グルコースやシュクロース等の炭水化物、有機酸、アルコール類、その他が適宜使用される。 培養は好気条件下にpH5.0から8.5、温度を1.5 \mathbb{C} から3.7 \mathbb{C} の適当な範囲に制御しつつ、1 日ないし2 週間程度培養を行う。

窒素源としては、アンモニアガス、アンモニア水、アンモニウム塩、その他が 用いられる。 無機イオンとしては、マグネシウムイオン、燐酸イオン、カリウムイオン、鉄イオン、その他が必要に応じ適宜使用される。そのような条件下で 形質転換体を培養することにより、プレプロトランスグルタミナーゼが菌体内で 多量に生産され、プロトランスグルタミナーゼとして菌体外に分泌され、その後、 ストレプトマイセス属細菌自身がこの培養条件下で分泌生産するプロテアーゼに よって培地中で切断され、成熟型(活性型)トランスグルタミナーゼが多量に培養液中に蓄積する。

本発明により分泌生産されたトランスグルタミナーゼはそれぞれの特性に応じ、 当業者によく知られた方法に従って、培養後の培地から分離精製することができ る。例えば、菌体の遠心除去等を行った後、硫酸アンモニウムやエタノール沈殿 をはじめ、イオン交換カラムクロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラ フィー、高速液体クロマトグラフィー、等電点電気泳動、ゲル濾過等の適切な既 知の方法により、またはこれらを組み合わせることにより分離、精製すれば良い。

実施例

実施例1.S.cinnamoneum IFO 12852のトランスグルタミナーゼ遺伝子の取得

S.cinnamoneum CBS683.68のトランスグルタミナーゼ遺伝子の配列は既に決定されている(Biochimie., 80, 313-319(1998))。この配列を参考にして、配列番号5と配列番号6に示したプライマーを合成し、斉藤、三浦の方法(Biochem. Biophys. Act., 72, 619(1963))により調製したS.cinnamoneum IFO 12852の染色体D

NAから成熟トランスグルタミナーゼ配列をコードする領域をPCR法にて増幅 した。PCR反応にはPyrobest DNA polymerase(宝酒造社製)を用い、反応条件は これのプロトコールに従った。

(配列番号 5) 5'-TCCGATGACCGGGAAACTCCTCCCGCCGAG-3'

(配列番号 6) 5'-CGGCCAGCCTTGCTCCACCTTGGCGGGGGC-3'

[配列表フリーテキスト]

配列番号 5 : S. cinnamoneum由来のトランスグルタミナーゼ遺伝子増幅用PCRプライマー

配列番号 6: S. cinnamoneum由来のトランスグルタミナーゼ遺伝子増幅用PCRプライマー

次に増幅した約960bpのDNA断片を、Random Primer DNA Labeling Kit Ver. 2(宝酒造社製)と[α -32P]dCTPを用いて、添付のプロトコールに従って反応させ、DNAプローブを作製した。作製したプローブとS.cinnamoneum IFO 12852の染色体DNAを用いて、Molecular Cloning 第2版(J. Sambrook, E. F. Fritsch and T. Maniatis, Cold Spring Harbor Laboratory Press, p9.31(1989))に記載されているような一般的方法に従って、サザンブロットハイブリダイゼーションを行ったところ、制限酵素BamHIで切り出される約3.5k bの断片にトランスグルタミナーゼ遺伝子が存在していることが確認できた。そこでS.cinnamoneum IFO 12852の染色体DNAをBamHIで消化した約3.5k bの断片をEASYTRAP Ver.2(宝酒造社製)を用いてアガローズゲル電気泳動により回収し、これをpUC18のBamHI部位に挿入した後、Escherichia coli JM109(宝酒造社製)のコンピテントセルに導入し、ライブラリーを作製した。先に作製したトランスグルタミナーゼのDNAプローブを用いて、Molecular Cloning 第2版(J. Sambrook, E. F. Fritsch and T. Maniatis, Cold Spring Harbor Laboratory Press, p1.90(1989))に記載されるような一般的手順に従ったコロニーハイブリダイゼーションにより、ライブ

ラリーのスクリーニングを行い、トランスグルタミナーゼ遺伝子断片がクローン 化されたプラスミドを保持する菌株を取得し、これよりプラスミドを回収し、pB 3.5と名付けた。

pB3.5にクローン化されている断片の塩基配列を決定したところ、S.cinnamone um IFO 12852のトランスグルタミナーゼ遺伝子は、S.cinnamoneum CBS683.68のトランスグルタミナーゼ遺伝子とほぼ同じ塩基配列を有することが確認された。またトランスグルタミナーゼ遺伝子はpUC18のマルチクローニングサイトのEcoRIからHindIIIの方向に転写されるように挿入されている。塩基配列の決定はダイターミネーターサイクルシークエンシングキット(PEアプライドバイオシステムズ社製)とDNAシークエンサー373A(PEアプライドバイオシステムズ社製)を用いて行った。

決定された塩基配列と該塩基配列にコードされるアミノ酸配列をそれぞれ配列 表配列番号1および2に示す。アミノ酸配列の1番目から32番目までがプレ部 分の配列、33番目から86番目までがプロ部分の配列、87番目から416番 目までが成熟型トランスグルタミナーゼの配列であると推定される。

実施例2. トランスグルタミナーゼ遺伝子発現用プラスミドの構築

1) プラスミドベクター(pIJ702)の取得

pIJ702の調製は[J.Bacteriol.,162,406-412(1985); J.Bacteriol.,169,1929 -1937(1987)]に従い行った。具体的にはストレプトマイセス・リビダンス66をpI J702で形質転換したストレプトマイセス・リビダンス3131(ATCC 35287)(J.Gen.Microbiol., 129, 2703-2714(1983))を以下の培地条件で30℃、2日間培養した。[YEME培地+0.5%グリシン+50μg/mlチオストレプトン]

- 0.3% イースト・エキストラクト
- 0.5% ペプトン

1110 54 40405	D-C00014000100010001000
WO 01/29187	PCT/JP00/07135

0.	3 %	マルト・エキストラクト	

- 0.1% 塩化マグネシウム
- 1.0% グルコース
- 34.0% サッカロース
 - 0.5% グリシン
 - 1% 50mg/mlチオストレプトン溶液

(シグマ:ジメチルスルホキシド溶液) (pH7.0)

上記条件下で培養した培養培地200mlを遠心分離(12,000g, 4℃, 10分間) し、50mM Tris-HCl(pH8.0)-5mM EDTA-50mM NaClで洗浄後、得られた菌体を50mM Tris-HCl(pH8.0)-10mM EDTA-25% Sucrose (以下「TE-Sucrose」という。) 10m 1に懸濁した。次に30mg/mlのリゾチーム (シグマ)を含むTE-Sucrose 2mlおよび 0.25M EDTA 4mlを加え、37℃で30分間インキュベート後、20% SDS 2mlを加え、 さらに5M NaCl 5mlを加えて穏やかに攪拌した後、0℃で1晩インキュベートした。 次に遠心分離(100,000g, 4℃, 40分間)により得られた上清に30%ポリエチレン60 00を終濃度10%になるように加え、0℃で4.5時間インキュベートした。その後、遠 心分離(900 g, 4℃, 5分間)し、沈殿を10mM Tris-HCl(pH8.0)-1mM EDTA-50mM Na Clに溶かした。次に、塩化セシウム16.8gおよび10mg/mlの濃度にエチジウムブロ マイドを10mM Tris-HCl(pH8.0)-1mM EDTA (以下「TE」という。) に溶かし調製し た溶液1.2mlを加え、遠心分離(1,300 g, 室温, 15分間)により、残さを取り除い た後、遠心分離 (230,000 g, 20℃, 12時間) を行った。遠心後、紫外線照射下で プラスミドDNA層を分離抽出し、TEで飽和したブタノールによる抽出操作を3回繰 り返し行いエチジウムプロマイドを除いた。さらにTEで4℃で1晩透析した後、T E飽和フェノールで1回、クロロホルム・イソアミルアルコールで2回の抽出操作 を行い、水層を回収した。次に1/10容量の3M酢酸ナトリウム(pH5.2)溶液と2倍容

量のエタノールを加え、-80°Cに30分間静置し、遠心分離(12,000 g, 4°C, 15分間)により沈殿を回収し、70%エタノールで洗浄後、乾燥し、TE200 $\mu1$ に溶かした。約10 μ gのプラスミドDNAが得られた。

2) 発現用プラスミド構築

まず、放線菌(Streptomyces)とE.coliの両方の宿主で複製可能なシャトルベクターを作製した。放線菌多コピープラスミドのpIJ702 (約5.8kb) をSacIとPstIで切断し、mel (チロシナーゼ遺伝子) プロモーター領域を除去した5.1kbの大きい断片を調製した。次にプロテアーゼインヒビターSSI(Streptomyces subtilisin inhibitor)と抗菌ベプチド (アビデシン) 遺伝子の融合体が組み込まれたpOS Δ B-Ap1 (約7.9kb) (Appl.Environ.Microbiol., 60, 3566-3572(1994)) をHind IIIとPstIで切断し、約2kbの断片を調製した。さらにEscherichia coliの多コピー型プラスミドpUC18 (宝酒造社製)をEcoRIで切断し、T4 DNA ポリメラーゼ (宝酒造社製)で平滑末端化してセルフライゲイションを行い、EcoRIで切断されないプラスミドを選択し、さらにSacIとHindIII切断した2.7kbの断片を調製した。

次にpIJ702のSacI-PstI 5.1kb断片とpOSΔB-Ap1のHindIII-PstI 2kb断片、およびpUC18のSacI-HindIII 2.7kb断片の3者ライゲイションを行い、シャトルベクターpUJS (約9.8kb) を構築した。

さらにpUJSをHindIIIとEcoRI切断して大断片8.6kbを回収した。(1)でクローン化したS.cinnamoneum IFO 12852のトランスグルタミナーゼ遺伝子を搭載したpB3.5 (約6.2kb)をHindIIIとEcoRIで切断し、3.5kbのHindIII-EcoRI断片を回収した。この3.5kbのHindIII-EcoRI断片をpUJSのHindIIIとEcoRIサイトに挿入したpUJ-MTG (約12.1kb)を構築した。

以上の構築手順を図1に示す。

pUJ-MTGを形質転換して得られた形質転換体E.coli AJ13669は通商産業省工業

技術院生命工学工業技術研究所(日本国 〒305-8566 茨城県つくば市東1丁目 1-3)に寄託されている(平成11年10月14日付けで受託番号FERM P-17602として寄託され、平成12年8月28日付けで受託番号FERM BP-7287としてブダベスト条約に基づく寄託へ移管された)。

実施例3. S.lividans TK24への形質導入

S.lividans TK24はS.lividans 66に由来する株であり、ストレプトマイシン耐性が付与されている(GENETIC MANIPULATION OF STREPTOMYCES, A LABORATORY MANU AL: D.A.Hopwood et al., p266, 1985, The john Innes Foundation Norwich)。本菌株はD.A.Hopwood(John Innes Institute, Colney Lane, Norwich NR4 7UH, U.K.)より提供されたものであり、D.A. Hopwood研究室より入手可能である。

S.lividans TK24を[特開平3-251182、Hunter,I.S. "DNA Cloning" A Practica l Approarch 2, Glover,D.M.(Ed.) IRL Press(1985)、GENETIC MANIPULATION OF STREPTOMYCES, A LABORATORY MANUAL: D.A.Hopwood et al., p104, 1985, The john Innes Foundation Norwich]の方法に従って、プロトプラスト化し形質導入した。具体的にはS.lividans TK24をYEME培地+0.5%グリシンで30℃、2日間培養した。培養液200mlを遠心分離(1,300 g, 室温、10分間)し、得られた菌体を0.35 Mサッカロース72mlに懸濁した。

次に、この懸濁液を遠心分離(1,300 g, 室温、10分間)し、菌体を1 mg/mlのリゾチーム(シグマ)を含むP緩衝液60 mlに再懸濁し、これを30 °C、2.5 時間インキュベートし、脱脂綿で濾過し、残さを取り除いた。得られた濾液を遠心分離(1,300 g, 室温、<math>10 分間)し、P緩衝液25 mlで洗浄を2回繰り返した後、沈殿をP緩衝液1 mlに懸濁し、プロトプラスト懸濁液とした。

[P緩衝液]

TES[N-Tris(hydroxymethyl)methyl-2-aminoethane sulphonic acid] 5.73g

サッカロース

103g

塩化マグネシウム

2.03g

硫酸カリウム

0.5g

塩化カルシウム

3.68g

微量元素溶液

2m1/L(pH7.4)

なお、1%リン酸 1 カリウム溶液を別調製し、使用直前に100ml P緩衝液当たり1mlを加えた。

[微量元素溶液]

1L中、以下のものを含む。

塩化亜鉛

40mg

塩化第二鉄

200mg

塩化第二銅

10mg

塩化マンガン

10mg

四硼酸ナトリウム

10mg

モリブデン酸アンモニウム 10mg

次に、トランスグルタミナーゼ遺伝子発現プラスミドpUJ-MTG (約12.1kb) のS. lividans TK24のプロトプラスト懸濁液への形質導入を以下のように行った。

DNA溶液(0.2μg/μ1)

 $20\mu 1$

S. lividans TK24のプロトプラスト懸濁液

 $100 \mu l$

0.35M サッカロース

 $20\mu 1$

20%ポリエチレングリコール1000を含む P緩衝液

1.5ml

を穏やかに混和し、室温で2分間静置する。

遠心分離(1,700 g、室温、10分間)し、ベレットを集め、P緩衝液で2回洗浄を繰り返し、P緩衝液1mlに懸濁した後に200 μ lずつを以下のR-2寒天培地に塗布した。

[R-2寒天培地]

1) R-2/A

硫酸カリウム	0.5g/l
塩化マグネシウム	20.2g/l
塩化カルシウム	5.9g/l
グルコース	20.0g/l
プロリン	6.0g/l
カザミノ酸	0.2g/l
微量元素溶液	4 ml
寒天	44.0g/l

2) R-2/B

TES	11.5g/l
イースト・エキストラクト	10.0g/l
サッカロース	203 g/l (pH7.4)

3) 1 % KH₂PO₄

1)2)3)をそれぞれ別調製し、プレート培地作製時にR-2/AおよびR-2/Bを混合し、さらに 1 % KH_2PO_4 溶液を最終容量200m1当たり1m1の割合で混合した。

形質転換体が塗布されたR-2寒天培地を30℃で18時間インキュベートした後、2 00μg/mlのチオストレプトンを含むP緩衝液1mlを加え、寒天の全表面を覆い、さらに30℃で7日間インキュベートし、コロニーを得た。得られたコロニーからプラスミドを調製して目的のプラスミドが導入されていることを確認した。

<u>実施例4.トランスグルタミナーゼ遺伝子の発現と分泌生産</u>

形質転換体pUJ-MTG/S. lividans TK24をチオストレプトン 10μ g/mlを含むトリプトン・ソーヤ・プロス(DIFCO社製)液体培地4mlで30%、30%で、30%でで2週間 相を100mlの上記液体培地(500mlを坂口フラスコ)にシードし、30%でで2週間 培養した。経時的に培養液をサンプリングして、その培養上清液 10μ lをSD S-PAGEに供してから、特開平6-046855記載の抗トランスグルタミナーゼ抗体を用いて、Molecular Cloning 第2版(J. Sambrook, E. F. Fritsch and T. Maniatis, Cold Spring Harbor Laboratory Press, p18.60(1989))に記載されるような一般的条件でウエスタンプロットを行った。その結果、培養 $7\sim10$ 日目頃まではプロ構造部の付加したトランスグルタミナーゼ(プロトランスグルタミナーゼ)の分泌生産(約40-50mg/l)が認められ、さらに培養を継続するとプロトランスグルタミナーゼがプロセッシングを受けた成熟トランスグルタミナーゼとほぼ同じ分子量を有するトランスグルタミナーゼの生成量が増大し、2週間目頃には約40-50mg/lの成熟型トランスグルタミナーゼが蓄積した。

プロ構造部の付加したトランスグルタミナーゼ(プロトランスグルタミナーゼの分泌生産量の多い時期の培養上清を用いて、SDS-PAGE後、PVDF膜にセミドライプロッティングした(「遺伝子クローニングのためのタンパク質構造解析」、東京化学同人(1993))。ブロッティング後、PVDF膜をクマシーブリリアントブルーで染色し、脱染、風乾した。プロトランスグルタミナーゼの部分を切り取り、プロテインシークエンサー(モデル476A、パーキンエルマー社製)でN末端アミ

ノ酸配列の解析を行った。その結果、プロトランスグルタミナーゼのN末端アミノ酸配列の10アミノ酸配列 (Gly-Asp-Gly-Glu-Glu-Lys-Gly-Ser-Tyr-Ala-) (配列番号 7)が確認された。このアミノ酸配列はBiochimie., 80, 313-319(1998)で示されたプロ領域の配列とは異なっており、実施例 1 で決定したアミノ酸配列 (配列番号 2) と一致した。

本発明により、ストレプトマイセス属細菌にトランスグルタミナーゼを生産させ、培養液中にトランスグルタミナーゼを多量に得ることができる。本発明の方法によって培養液中に蓄積するトランスグルタミナーゼは、ストレプトマイセス属細菌自身によって生産されるプロテーゼによって切断された成熟型トランスグルタミナーゼであるため、簡便かつ大規模に培地から成熟型トランスグルタミナーゼを回収することができる。

請求の範囲

1, 放線菌由来のトランスグルタミナーゼ遺伝子配列及び当該トランスグルタミナーゼ遺伝子の発現を制御しているプロモーター配列を含む遺伝子構築物を導入したストレプトマイセス属細菌。

- 2. 放線菌がストレプトバーチシリウム・シナモニウムである請求項1に記載 のストレプトマイセス属細菌。
- 3. ストレプトマイセス・リビダンスである請求項1または2に記載のストレプトマイセス属細菌。
- 4. 請求項1~3のいずれか1項に記載のストレプトマイセス属細菌を培養し、 放線菌由来のプロトランスグルタミナーゼを培地中に分泌させることを特徴とす る、プロトランスグルタミナーゼの製造法。
- 5. 請求項1~3のいずれか1項に記載のストレプトマイセス属細菌を培養し、 放線菌由来のプロトランスグルタミナーゼを培地中に分泌させ、前記ストレプト マイセス属細菌由来のプロテアーゼによって前記プロトランスグルタミナーゼの プロ構造部を切断除去し、放線菌由来の成熟型トランスグルタミナーゼを回収す ることを特徴とする、成熟型トランスグルタミナーゼの製造法。
- 6. プロトランスグルタミナーゼが配列番号2の33番目のグリシン残基から 416番目のプロリン残基に至るアミノ酸配列を有する、請求項4に記載の方法。
- 7. 成熟型トランスグルタミナーゼが配列番号2の87番目のセリン残基から 416番目のプロリン残基に至るアミノ酸配列を有する、請求項5に記載の方法。

O Hind III S.cinnamonem由来 のMTG遺伝子 pB3.5 MTG 3.5kbp EcoRI 用pulH EcoRI T4 DNA ポリメラーゼ (EcoRI部位破壊) HindIII & SacI 12.1kbp Ampr 大腸菌 ori EcoRIとHind田で消化 0 ライゲーション pUJ-MTG MTG tsr Sacl EcoRI マルチクローニング部位 放線菌 ori EcoRI Ampr pUC18 2.7kbp Pstl. ⊞puiH Pstl EcoRl EcoRl Hind III (p1J702) Hind III EcoRI EcoRI Pstl Hind III & PstI ori pOS∆B-Ap1 7.9kbp リガーゼ pUJS 9.8kbp tsr Amp^{Γ} ori ⁹ (pUC18) SacI Ampr PstI&Sacl ori PstI mel plJ702 5.8kbp tsr Sacl

S. lividansTK24~導入

SEQUENCE LISTING

<110> Ajinomoto Co., Inc.

<120> A method of producing microbial transglutaminase

<130> Y1H0984

<140>

<141>

<150> JP 11-295649

<151> 1999-10-18

<160> 7

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 1461

<212> DNA

<213> Streptoverticillium cinnamoneum

<220>

<221> CDS

<222> (151)..(1398)

<400> 1

cggcggcagc cctccttgcc gccggcgcag cgacgcagga cggcgcggcc aaggccctga 60

gcg	gcag	ctc .	gtcg	caaa	cc c	ctcc	atcg	c gt	cgtg	ctct	caca	atgc	cct	cgtt	tcacga	120
ggc	ttca	cca	caag	ggag	tt a	ttga	tttc								t ctc ı Leu	174
								,	1			ļ	5			
-		_												aca		222
Ala		Ala	Thr	Val	Gly		Val	He	Cys	Thr		Gly	Phe	Thr	Pro	
	10					15					20					
_	_													ggg		270
	Val	Ser	Gln	Ala		Ser	Ser	Gly	Asp		Glu	Glu	Lys	Gly		
25					30					35					40	
tac	gcc	gaa	acg	cac	ggc	ctg	acg	gcg	gat	gac	gtc	gag	agc	atc	aac	318
Tyr	Ala	Glu	Thr	His	Gly	Leu	Thr	Ala	Asp	Asp	Val	Glu	Ser	Ile	Asn	
				45					50					55		
gca	ctg	aac	gaa	aga	gct	ctg	act	ctg	ggc	caa	cct	ggc	aag	cct	ccg	366
Ala	Leu	Asn	Glu	Arg	Ala	Leu	Thr	Leu	Gly	Gln	Pro	Gly	Lys	Pro	Pro	
			60					65					70			
aag	gaa	tta	cct	ccg	agc	gcc	agc	gcg	ccc	tcc	cgg	gcc	ccc	tcc	gat	414
Lys	Glu	Leu	Pro	Pro	Ser	Ala	Ser	Ala	Pro	Ser	Arg	Ala	Pro	Ser	Asp	
		75					80					85				
gac	cgg	gaa	act	cct	ccc	gcc	gag	ccg	ctc	gac	agg	atg	cct	gag	gcg	462
Asp	Arg	Glu	Thr	Pro	Pro	Ala	Glu	Pro	Leu	Asp	Arg	Met	Pro	Glu	Ala	

90 95 100

tac cgg gcc tac gga ggc agg gcc act acg gtc gtc aac aac tac ata 510

Tyr Arg Ala Tyr Gly Gly Arg Ala Thr Thr Val Val Asn Asn Tyr Ile

105 110 115 120

cgc aag tgg cag cag gtc tac agt cac cgc gac gga aag aaa cag caa 558
Arg Lys Trp Gln Gln Val Tyr Ser His Arg Asp Gly Lys Lys Gln Gln
125 130 135

atg acc gaa gag cag cga gaa aag ctg tcc tac ggt tgc gtt ggc gtc 606 Met Thr Glu Glu Gln Arg Glu Lys Leu Ser Tyr Gly Cys Val Gly Val 140 145 150

acc tgg gtc aac tcg ggc ccc tac ccg acg aac aga ttg gcg ttc gcg 654

Thr Trp Val Asn Ser Gly Pro Tyr Pro Thr Asn Arg Leu Ala Phe Ala

155 160 165

tcc ttc gac gag aac aag tac aag aac gac ctg aag aac acc agc ccc 702 Ser Phe Asp Glu Asn Lys Tyr Lys Asn Asp Leu Lys Asn Thr Ser Pro 170 175 180

cga ccc gat gaa acg cgg gcg gag ttc gag ggt cgc atc gcc aag ggc 750 Arg Pro Asp Glu Thr Arg Ala Glu Phe Glu Gly Arg Ile Ala Lys Gly 185 190 195 200

agt ttc gac gag ggg aag ggt ttc aag cgg gcg cgt gat gtg gcg tcc 798 Ser Phe Asp Glu Gly Lys Gly Phe Lys Arg Ala Arg Asp Val Ala Ser 205 210 215

gtc	atg	aac	aag	gcc	ctg	gaa	aat	gcc	cac	gac	gag	ggg	act	tac	atc	846
Val	Met	Asn	Lys	Ala	Leu	Glu	Asn	Ala	His	Asp	Glu	Gly	Thr	Tyr	Ile	
			220					225					230			
aac	aac	ctc	aag	acg	gag	ctc	acg	aac	aac	aat	gac	gct	ctg	ctc	cgc	894
Asn	Asn	Leu	Lys	Thr	Glu	Leu	Thr	Asn	Asn	Asn	Asp	Ala	Leu	Leu	Arg	
		235					240				•	245				
gag	gac	agc	cgc	tcg	aac	ttc	tac	tcg	gcg	ctg	agg	aac	aca	ccg	tcc	942
Glu	Asp	Ser	Arg	Ser	Asn	Phe	Tyr	Ser	Ala	Leu	Arg	Asn	Thr	Pro	Ser	
	250					255					260					
ttc	aag	gaa	agg	gac	ggc	ggc	aac	tac	gac	ccg	tcc	aag	atg	aag	gcg	990
Phe	Lys	Glu	Arg	Asp	Gly	Gly	Asn	Tyr	Asp	Pro	Ser	Lys	Met	Lys	Ala	
265					270					275					280	
gtg	atc	tac	tcg	aag	cac	ttc	tgg	agc	ggg	cag	gac	cag	cgg	ggc	tcc	1038
Val	Ile	Tyr	Ser	Lys	His	Phe	Trp	Ser	Gly	Gln	Asp	Gln	Arg	Gly	Ser	
				285					290					295		
tcc	gac	aag	agg	aag	tac	ggc	gac	ccg	gaa	gcc	ttc	cgc	ccc	gac	cag	1086
Ser	Asp	Lys	Arg	Lys	Tyr	Gly	Asp	Pro	Glu	Ala	Phe	Arg	Pro	Asp	Gln	
			300					305					310			
ggt	acc	ggc	ctg	gtc	gac	atg	tcg	aag	gac	aga	agc	att	ccg	cgc	agt	1134
Gly	Thr	Gly	Leu	Val	Asp	Met	Ser	Lys	Asp	Arg	Ser	Ile	Pro	Arg	Ser	
		315					320					325				

WO 01/29187 PCT/JP00/07135 ccg gcc aag ccc ggc gaa ggt tgg gtc aat ttc gac tac ggt tgg ttc 1182 Pro Ala Lys Pro Gly Glu Gly Trp Val Asn Phe Asp Tyr Gly Trp Phe 330 335 340 ggg gct caa aca gaa gcg gat gcc gac aaa acc aca tgg acc cac ggc 1230 Gly Ala Gln Thr Glu Ala Asp Ala Asp Lys Thr Thr Trp Thr His Gly 350 355 360 345 gac cac tac cac gcg ccc aat agc gac ctg ggc ccc atg cac gta cac 1278 Asp His Tyr His Ala Pro Asn Ser Asp Leu Gly Pro Met His Val His 365 370 375 gag agc aag ttc cgg aag tgg tct gcc ggg tac gcg gac ttc gac cgc 1326 Glu Ser Lys Phe Arg Lys Trp Ser Ala Gly Tyr Ala Asp Phe Asp Arg 380 385 390 gga gcc tac gtg atc acg ttc ata ccc aag agc tgg aac acc gcc ccc 1374 Gly Ala Tyr Val Ile Thr Phe Ile Pro Lys Ser Trp Asn Thr Ala Pro 395 400 405 gcc aag gtg gag caa ggc tgg ccg tgacaggctg gtactacgac ctctgctgat 1428 Ala Lys Val Glu Gln Gly Trp Pro 410 415

<210> 2

ttctgcccgg tcagtccacg cctctcgacg cga

<211> 416

1461

<212> PRT

<213> Streptoverticillium cinnamoneum

<400> 2

Met His Lys Arg Arg Leu Leu Ala Phe Ala Thr Val Gly Ala Val

1 5 10 15

Ile Cys Thr Ala Gly Phe Thr Pro Ser Val Ser Gln Ala Ala Ser Ser 20 25 30

Gly Asp Gly Glu Glu Lys Gly Ser Tyr Ala Glu Thr His Gly Leu Thr
35 40 45

Ala Asp Asp Val Glu Ser Ile Asn Ala Leu Asn Glu Arg Ala Leu Thr
50 55 60

Leu Gly Gln Pro Gly Lys Pro Pro Lys Glu Leu Pro Pro Ser Ala Ser
65 70 75 80

Ala Pro Ser Arg Ala Pro Ser Asp Asp Arg Glu Thr Pro Pro Ala Glu
85 90 95

Pro Leu Asp Arg Met Pro Glu Ala Tyr Arg Ala Tyr Gly Gly Arg Ala 100 105 110

Thr Thr Val Val Asn Asn Tyr Ile Arg Lys Trp Gln Gln Val Tyr Ser 115 120 125

His Arg Asp Gly Lys Lys Gln Gln Met Thr Glu Glu Gln Arg Glu Lys

130 135 140

Leu Ser Tyr Gly Cys Val Gly Val Thr Trp Val Asn Ser Gly Pro Tyr 145 150 155 160

Pro Thr Asn Arg Leu Ala Phe Ala Ser Phe Asp Glu Asn Lys Tyr Lys
165 170 175

Asn Asp Leu Lys Asn Thr Ser Pro Arg Pro Asp Glu Thr Arg Ala Glu
180 185 190

Phe Glu Gly Arg Ile Ala Lys Gly Ser Phe Asp Glu Gly Lys Gly Phe 195 200 205

Lys Arg Ala Arg Asp Val Ala Ser Val Met Asn Lys Ala Leu Glu Asn 210 215 220

Ala His Asp Glu Gly Thr Tyr Ile Asn Asn Leu Lys Thr Glu Leu Thr 225 230 235 240

Asn Asn Asn Asp Ala Leu Leu Arg Glu Asp Ser Arg Ser Asn Phe Tyr
245 250 255

Ser Ala Leu Arg Asn Thr Pro Ser Phe Lys Glu Arg Asp Gly Gly Asn 260 265 270

Tyr Asp Pro Ser Lys Met Lys Ala Val Ile Tyr Ser Lys His Phe Trp
275 280 285

Ser Gly Gln Asp Gln Arg Gly Ser Ser Asp Lys Arg Lys Tyr Gly Asp 290 295 300

Pro Glu Ala Phe Arg Pro Asp Gln Gly Thr Gly Leu Val Asp Met Ser 305 310 315 320

Lys Asp Arg Ser Ile Pro Arg Ser Pro Ala Lys Pro Gly Glu Gly Trp

325

330

335

Val Asn Phe Asp Tyr Gly Trp Phe Gly Ala Gln Thr Glu Ala Asp Ala
340 345 350

Asp Lys Thr Trp Thr His Gly Asp His Tyr His Ala Pro Asn Ser
355 360 365

Asp Leu Gly Pro Met His Val His Glu Ser Lys Phe Arg Lys Trp Ser 370 375 380

Ala Gly Tyr Ala Asp Phe Asp Arg Gly Ala Tyr Val Ile Thr Phe Ile 385 390 395 400

Pro Lys Ser Trp Asn Thr Ala Pro Ala Lys Val Glu Gln Gly Trp Pro
405 410 415

<210> 3

<211> 1809

<212> DNA

<213> Streptoverticillium mobaraense

<220>

<221> CDS

<222> (578)..(1798)

<400> 3

gtcgacgcgg gccgggaggg ggtgcggcgg cgcccttcgg ctgtgtggac gaagcgtcgg 60 gtcggagggg cggccggata tcgtccttgg ggcggggtgg ccggaattgc cgccatggtg 120 ttgccgggga atcgacccga agacatgatc acttctcgta tccacccgat cacgtatccg 180 ggagtcgaga agtgttacgc cgtgcccctg tccgcgtcct cacccctgtc gccgtgacag 240 cgaccegegt tettecacte geacggaegg ceceacagga cettteggee egggetegee 300 eegeegeete ggtgaeggee teegaataae geggeegeeg gggeetegge eggttgaeeg 360 atccgggtca cgcgccccgc cgggcgggcg gccacgtccg gtctcgcccc gcccgacatc 420 ggctgcgact gccttcgctc gcacttcttc ccgcctcccg gccgcgtttt tccgccgccg 480 aaggtgegge gaegegtace gaateceet teategegae gtgetteege aeggeegegt 540 tcaacgatgt tccacgacaa aggagttgca ggtttcc atg cgc ata cgc cgg aga 595 Met Arg Ile Arg Arg Arg

5

get																
800	ctc	gtc	ttc	gcc	act	atg	agt	gcg	gtg	tta	tgc	acc	gcc	gga	ttc	643
Ala	Leu	Val	Phe	Ala	Thr	Met	Ser	Ala	Val	Leu	Cys	Thr	Ala	Gly	Phe	
			10					15					20			
atg	ccg	tcg	gcc	ggc	gag	gcc	gcc	gcc	gac	aat	ggc	gcg	ggg	gaa	gag	691
Met	Pro	Ser	Ala	Gly	Glu	Ala	Ala	Ala	Asp	Asn	Gly	Ala	Gly	Glu	Glu	
		25					30					35				
acg	aag	tcc	tac	gcc	gaa	acc	tac	cgc	ctc	acg	gcg	gat	gac	gtc	gcg	739
Thr	Lys	Ser	Tyr	Ala	Glu	Thr	Tyr	Arg	Leu	Thr	Ala	Asp	Asp	Val	Ala	
	40					45					50					
				•												
aac	atc	aac	gcg	ctc	aac	gaa	agc	gct	ccg	gcc	gct	tcg	agc	gcc	ggc	787
Asn	Ile	Asn	Ala	Leu	Asn	Glu	Ser	Ala	Pro	Ala	Ala	Ser	Ser	Ala	Gly	
55					60					65					70	
ccg	tcg	ttc	cgg	gcc	ccc	gac	tcc	gac	gac	agg	gtc	acc	cct	ccc	gcc	835
														ccc Pro	_	835
															_	835
				Ala					Asp					Pro	_	835
Pro	Ser	Phe	Arg	Ala 75	Pro	Asp	Ser	Asp	Asp 80	Arg	Val	Thr	Pro	Pro	Ala	835
Pro	Ser	Phe ctc	Arg gac	Ala 75 agg	Pro atg	Asp	Ser gac	Asp	Asp 80 tac	Arg cgt	Val	Thr	Pro tac	Pro 85	Ala agg	
Pro	Ser	Phe ctc	Arg gac	Ala 75 agg	Pro atg	Asp	Ser gac	Asp	Asp 80 tac	Arg cgt	Val	Thr	Pro tac	Pro 85	Ala agg	
Pro	Ser	Phe ctc	Arg gac Asp	Ala 75 agg	Pro atg	Asp	Ser gac	Asp ccg Pro	Asp 80 tac	Arg cgt	Val	Thr	Pro tac Tyr	Pro 85	Ala agg	
Pro gag Glu	Ser ccg Pro	Phe ctc Leu	gac Asp 90	Ala 75 agg Arg	Pro atg Met	Asp ccc Pro	Ser gac Asp	ccg Pro 95	Asp 80 tac Tyr	Arg cgt Arg	Val ccc Pro	Thr tcg Ser	tac Tyr 100	Pro 85	Ala agg Arg	
Pro gag Glu	ccg Pro	Phe ctc Leu	gac Asp 90	Ala 75 agg Arg	Pro atg Met	ccc Pro	Ser gac Asp	ccg Pro 95	Asp 80 tac Tyr	cgt Arg	Val ccc Pro	tcg Ser	tac Tyr 100	Pro 85 ggc Gly	Ala agg Arg	883
Pro gag Glu	ccg Pro	Phe ctc Leu	gac Asp 90	Ala 75 agg Arg	Pro atg Met	ccc Pro	Ser gac Asp	ccg Pro 95	Asp 80 tac Tyr	cgt Arg	Val ccc Pro	tcg Ser	tac Tyr 100	Pro 85 ggc Gly	Ala agg Arg	883
Pro gag Glu	ccg Pro	Phe ctc Leu acg Thr	gac Asp 90	Ala 75 agg Arg	Pro atg Met	ccc Pro	gac Asp tac Tyr	ccg Pro 95	Asp 80 tac Tyr	cgt Arg	Val ccc Pro	tcg Ser cag Gln	tac Tyr 100	Pro 85 ggc Gly	Ala agg Arg	883

Ser	His	Arg	Asp	Gly	Arg	Lys	Gln	Gln	Met	Thr	Glu	Glu	Gln	Arg	Glu	
	120					125					130					
tgg	ctg	tcc	tac	ggc	tgc	gtc	ggt	gtc	acc	tgg	gtc	aat	tcg	ggt	cag	1027
Trp	Leu	Ser	Tyr	Gly	Cys	Val	Gly	Val	Thr	Trp	Val	Asn	Ser	Gly	Gln	
135					140					145					150	
tac	ccg	acg	aac	aga	ctg	gcc	ttc	gcg	tcc	ttc	gac	gag	gac	agg	ttc	1075
Tyr	Pro	Thr	Asn	Arg	Leu	Ala	Phe	Ala	Ser	Phe	Asp	Glu	Asp	Arg	Phe	
				155					160					165		
aag	aac	gag	ctg	aag	aac	ggc	agg	ccc	cgg	tcc	ggc	gag	acg	cgg	gcg	1123
Lys	Asn	Glu	Leu	Lys	Asn	Gly	Arg	Pro	Arg	Ser	Gly	Glu	Thr	Arg	Ala	
			170					175					180			
gag	ttc	gag	ggc	cgc	gtc	gcg	aag	gag	agc	ttc	gac	gag	gag	aag	ggc	1171
Glu	Phe	Glu	Gly	Arg	Val	Ala	Lys	Glu	Ser	Phe	Asp	Glu	Glu	Lys	Gly	
		185					190					195				
ttc	cag	cgg	gcg	cgt	gag	gtg	gcg	tcc	gtc	atg	aac	agg	gcc	ctg	gag	1219
Phe	Gln	Arg	Ala	Arg	Glu	Val	Ala	Ser	Val	Met	Asn	Arg	Ala	Leu	Glu	
	200					205					210					
aac	gcc	cac	gac	gag	agc	gct	tac	ctc	gac	aac	ctc	aag	aag	gaa	ctg	1267
Asn	Ala	His	Asp	Glu	Ser	Ala	Tyr	Leu	Asp	Asn	Leu	Lys	Lys	Glu	Leu	
215					220					225					230	
gcg	aac	ggc	aac	gac	gcc	ctg	cgc	aac	gag	gac	gcc	cgt	tcc	ccg	ttc	1315
Ala	Asn	Gly	Asn	Asp	Ala	Leu	Arg	Asn	Glu	Asp	Ala	Arg	Ser	Pro	Phe	

				235					240					245		
tac	tcg	gcg	ctg	cgg	aac	acg	ccg	tcc	ttc	aag	gag	cgg	aac	gga	ggc	1363
Tyr	Ser	Ala	Leu	Arg	Asn	Thr	Pro	Ser	Phe	Lys	Glu	Arg	Asn	Gly	Gly	
			250					255					260			
aat	cac	gac	ccg	tcc	agg	atg	aag	gcc	gtc	atc	tac	tcg	aag	cac	ttc	1411
Asn	His	Asp	Pro	Ser	Arg	Met	Lys	Ala	Val	Ile	Tyr	Ser	Lys	His	Phe	
		265					270					275				
taa	200	aar	ഭര	gar	നൽ	tea	aot	ter	g.c.c	gac	220	200	220	tac	aac	1459
																1400
11.b		Uly	GIII	wsh	AIG		Ser	ser	МIA	Asp		Arg	гуs	lyl	uly	
	280					285					290					
gac	ccg	gac	gcc	ttc	cgc	ccc	gcc	ccg	ggc	acc	ggc	ctg	gtc	gac	atg	1507
Asp	Pro	Asp	Ala	Phe	Arg	Pro	Ala	Pro	Gly	Thr	Gly	Leu	Val	Asp	Met	
295					300					305					310	
tcg	agg	gac	agg	aac	att	ccg	cgc	agc	ccc	acc	agc	ccc	ggt	gag	gga	1555
Ser	Arg	Asp	Arg	Asn	Ile	Pro	Arg	Ser	Pro	Thr	Ser	Pro	Gly	Glu	Gly	
				315					320					325		
		_					•									4000
										gcc						1603
Phe	Val	Asn		Asp	Tyr	Gly	_		Gly	Ala	Gln	Thr	Glu	Ala	Asp	
			330					335					340			

gcc gac aag acc gtc tgg acc cac gga aat cac tat cac gcg ccc aat 1651 Ala Asp Lys Thr Val Trp Thr His Gly Asn His Tyr His Ala Pro Asn 345 350 355

ggc agc ctg ggt gcc atg cat gtc tac gag agc aag ttc cgc aac tgg 1699
Gly Ser Leu Gly Ala Met His Val Tyr Glu Ser Lys Phe Arg Asn Trp
360 365 370

tcc gag ggt tac tcg gac ttc gac cgc gga gcc tat gtg atc acc ttc 1747 Ser Glu Gly Tyr Ser Asp Phe Asp Arg Gly Ala Tyr Val Ile Thr Phe 375 380 385 390

atc ccc aag agc tgg aac acc gcc ccc gac aag gta aag cag ggc tgg 1795

Ile Pro Lys Ser Trp Asn Thr Ala Pro Asp Lys Val Lys Gln Gly Trp

395 400 405

ccg tgatgtgagc g 1809

Pro

<210> 4

<211> 407

<212> PRT

<213> Streptoverticillium mobaraense

<400> 4

Met Arg Ile Arg Arg Ala Leu Val Phe Ala Thr Met Ser Ala Val

1 5 10 15

Leu Cys Thr Ala Gly Phe Met Pro Ser Ala Gly Glu Ala Ala Ala Asp 20 25 30

Asn Gly Ala Gly Glu Glu Thr Lys Ser Tyr Ala Glu Thr Tyr Arg Leu 35 40 45

Thr Ala Asp Asp Val Ala Asn Ile Asn Ala Leu Asn Glu Ser Ala Pro
50 55 60

Ala Ala Ser Ser Ala Gly Pro Ser Phe Arg Ala Pro Asp Ser Asp Asp 65 70 75 80

Arg Val Thr Pro Pro Ala Glu Pro Leu Asp Arg Met Pro Asp Pro Tyr 85 90 95

Arg Pro Ser Tyr Gly Arg Ala Glu Thr Val Val Asn Asn Tyr Ile Arg 100 105 110

Lys Trp Gln Gln Val Tyr Ser His Arg Asp Gly Arg Lys Gln Gln Met 115 120 125

Thr Glu Glu Gln Arg Glu Trp Leu Ser Tyr Gly Cys Val Gly Val Thr
130 135 140

Trp Val Asn Ser Gly Gln Tyr Pro Thr Asn Arg Leu Ala Phe Ala Ser 145 150 155 160

Phe Asp Glu Asp Arg Phe Lys Asn Glu Leu Lys Asn Gly Arg Pro Arg
165 170 175

Ser Gly Glu Thr Arg Ala Glu Phe Glu Gly Arg Val Ala Lys Glu Ser 180 185 190

Phe Asp Glu Glu Lys Gly Phe Gln Arg Ala Arg Glu Val Ala Ser Val
195 200 205

Met Asn Arg Ala Leu Glu Asn Ala His Asp Glu Ser Ala Tyr Leu Asp 210 215 220

Asn Leu Lys Lys Glu Leu Ala Asn Gly Asn Asp Ala Leu Arg Asn Glu 225 230 235 240

Asp Ala Arg Ser Pro Phe Tyr Ser Ala Leu Arg Asn Thr Pro Ser Phe
245 250 255

Lys Glu Arg Asn Gly Gly Asn His Asp Pro Ser Arg Met Lys Ala Val 260 265 270

Ile Tyr Ser Lys His Phe Trp Ser Gly Gln Asp Arg Ser Ser Ser Ala 275 280 285

Asp Lys Arg Lys Tyr Gly Asp Pro Asp Ala Phe Arg Pro Ala Pro Gly
290 295 300

Thr Gly Leu Val Asp Met Ser Arg Asp Arg Asn Ile Pro Arg Ser Pro 305 310 315 320

Thr Ser Pro Gly Glu Gly Phe Val Asn Phe Asp Tyr Gly Trp Phe Gly
325 330 335

Ala Gln Thr Glu Ala Asp Ala Asp Lys Thr Val Trp Thr His Gly Asn

340 345 350

His Tyr His Ala Pro Asn Gly Ser Leu Gly Ala Met His Val Tyr Glu 355 360 365

Ser Lys Phe Arg Asn Trp Ser Glu Gly Tyr Ser Asp Phe Asp Arg Gly 370 375 380

Ala Tyr Val Ile Thr Phe Ile Pro Lys Ser Trp Asn Thr Ala Pro Asp 385 390 395 400

Lys Val Lys Gln Gly Trp Pro 405

<210> 5

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:PCR primer for amplification of transglutaminase gene from S.cinnamoneum

<400> 5

tccgatgacc gggaaactcc tcccgccgag

<210> 6

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:PCR primer for amplification of transglutaminase gene from S.cinnamoneum

<400> 6

cggccagcct tgctccacct tggcgggggc

30

<210> 7

<211> 10

<212> PRT

<213> Streptoverticillium cinnamoneum

<400> 7

Gly Asp Gly Glu Glu Lys Gly Ser Tyr Ala

1

- 5

10

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/07135

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 C12N1/21, 9/10, 15/54 // (C	C12N1/21, C12R1:465)					
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nati	onal classification and IPC					
B. FIELDS	SEARCHED						
Int.	ocumentation searched (classification system followed by C1 ⁷ C12N1/21, 9/10, 15/54						
	ion searched other than minimum documentation to the						
Electronic da BIOS	ata base consulted during the international search (name IS (DIALOG) , WPI (DIALOG) , SwissProt	of data base and, where practicable, scar /PIR/GeneSeq	en terms used)				
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
A	EP, 481504, A1 (AMANO PHARMACEU 22 April, 1992 (22.04.92) & JP, 5-199883, A & US, 54200 & DE, 69116495, E		1-7				
A	WASHIZU, Kinya et al., "Molecular Microbial Transglutaminase from Its Expression in Streptomyces Biotechnology, and Biochemistry Volume 58, Number 1, pages 82-8	Streptoverticillium and lividans", Bioscience, 7, January 23, 1994,	1-7				
A	WO, 96/06931, A1 (NOVO NORDISK 07 March, 1996 (07.03.96), especially, see pages 76-77, SE & AU, 9532538, A & EP, 77772 & NZ, 291414, A & JP, 10-50 & US, 6100053, A	Q ID NO:2	1-7				
A	DURAN, R. et al., "Purification gene cloning of transglutaminase f cinnamoneum CBS 683.68",	, characterisation, and from Streptoverticillium	1-7				
Furthe	or documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
Specia "A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited te special "O" docum means "P" docum than th	ent published prior to the international filing date but later te priority date claimed	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered to the document is taken alone document of particular relevance; the considered to involve an inventive stee combined with one or more other such combination being obvious to a persone document member of the same patent. Date of mailing of the international sea	he application but cited to lerlying the invention cannot be claimed invention cannot be cred to involve an inventive e claimed invention cannot be p when the document is h documents, such in skilled in the art family				
12	actual completion of the international search January, 2001 (12.01.01)	23 January, 2001 (2	3.01.01)				
Name and r	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer					
Facsimile N	lo.	Telephone No.					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/07135

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.					
A	Biochimie, April, 1998, Volume 80, Number 4, par PASTERNACK, Ralf et al., "Bacterial pro-transo from Streptoverticillium mobaraense Puri characterisation and sequence of the zymoge European Journal of Biochemistry, November Volume 257, Number 3, pages 570-576	glutaminase fication, n",	1-7					
A	EP, 889133, A2 (AJINOMOTO CO., INC.), 07 January, 1999 (07.01.99) & JP, 11-75876, A & CA, 2237041, A & US, 6013498, A & BR, 9802403, A & CN, 1253177, A		1-7					

発明の属する分野の分類(国際特許分類 (IPC))

Int. Cl' C12N1/21, 9/10, 15/54 // (C12N1/21, C12R1:465)

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C12N1/21, 9/10, 15/54

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS (DIALOG), WPI (DIALOG), SwissProt/PIR/GeneSeq

C. 関連する	らと認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	EP, 481504, A1 (AMANO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) 22.4月.1992 (22.04.92) & JP, 5-199883, A & US, 5420025, A & DE, 69116495, E	1 – 7
A	WASHIZU, Kinya et al., "Molecular Cloning of the Gene for Microbial Transglutaminase from <i>Streptoverticillium</i> and Its Expression in <i>Streptomyces</i> lividans", Bioscience, Biotechnology, and Biochemistry, January 23, 1994, Volume 58, Number 1, pages 82-87	1 - 7

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

「P」国際出願日削で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一ハアントノアミリー又臥
国際調査を完了した日 12.01.01	国際調査報告の発送日 23.01.01
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 4B 8214 内 田 俊 生 印 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP00/07135

- "	Marie Landa Landa Landa	
C (続き). 関連すると認められる文献 切用文献の 関連する		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 96/06931, A1 (NOVO NORDISK A/S) 7.3月.1996 (07.03.96) 特に、76-77ページの SEQ ID NO:2 参照 & AU, 9532538, A & EP, 777726, A1 & NZ, 291414, A & JP, 10-504721, A & US, 6100053, A	1 – 7
A	DURAN, R. et al., "Purification, characterisation, and gene cloning of transglutaminase from <i>Streptoverticillium</i> cinnamoneum CBS 683.68", Biochimie, April, 1998, Volume 80, Number 4, pages 313-319	1 – 7
A	PASTERNACK, Ralf et al., "Bacterial pro-transglutaminase from Streptoverticillium mobaraense Purification, characterisation and sequence of the zymogen", European Journal of Biochemistry, November 1, 1998, Volume 257, Number 3, pages 570-576	1 – 7
A	EP, 889133, A2 (AJINOMOTO CO., INC.) 7.1月.1999 (07.01.99) & JP, 11-75876, A & CA, 2237041, A & US, 6013498, A & BR, 9802403, A & CN, 1253177, A	1 – 7
	·	